#7

Practitioner's Docket No.: 796\_007

**PATENT** 

### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re the application of:

Takao OHNISHI, Toshikazu HIROTA and Shigeki KIRA

Ser. No.: 10/023,455

∖ Group Art U

Group Art Unit: Not Assigned

Filed: December 17, 2001

Examiner:

Not Assigned

Conf. No.: 2269

For:

METHOD OF FORMING ETECTION SPOTS ON AN ANALYTE

**DETECTION CHIP** 

Box Missing Parts Assistant Commissioner for Patents Washington, DC 20231 I hereby certify that this correspondence is being deposited with the United States Postal Service as first class mail addressed to Box Missing Parts, Assistant Commissioner for Patents, Washington D.C. 20231 on April 19, 2002.

Elizabeth A. VanAntwerp

#### SUBMISSION OF CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

Sir:

The benefit of the filing date of the following prior foreign application filed in the following foreign country was requested by applicants on December 17, 2001 for the above-identified application:

Country

Application Number

Filing Date

Japan

2000-383,752

APR 3 0 2002

December 18, 2000

In support of this claim, a certified copy of the Japanese Application is enclosed herewith.

Respectfully submitted,

April 19, 2002

Date

Stephen P. Bi

Reg. No. 32 970

SPB/eav

BURR & BROWN P.O. Box 7068

Syracuse, NY 13261-7068

Customer No.: 25191

Telephone: (315) 233-8300

Facsimile: (315) 233-8320



# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日 Date of Application:

2000年12月18日

出願番号 Application Number:

特願2000-383752

出 願 / Applicant(s):

日本碍子株式会社

2001年12月28日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】

特許願

【整理番号】

PA00-138

【あて先】

特許庁長官

【国際特許分類】

C12Q 1/68

G01N 33/48

G01N 33/50

【発明者】

【住所又は居所】

名古屋市瑞穂区須田町2番56号 日本碍子株式会社内

【氏名】

大西 孝生

【発明者】

【住所又は居所】 名古屋市瑞穂区須田町2番56号 日本碍子株式会社内

【氏名】

廣田 寿一

【発明者】

【住所又は居所】 名古屋市瑞穂区須田町2番56号 日本碍子株式会社内

【氏名】

吉良 茂樹

【特許出願人】

【識別番号】

000004064

【氏名又は名称】 日本碍子株式会社

【代理人】

【識別番号】

100088971

【弁理士】

【氏名又は名称】 大庭 咲夫

【選任した代理人】

【識別番号】

100115185

【弁理士】

【氏名又は名称】 加藤 慎治

【選任した代理人】

【識別番号】

100076842

【弁理士】

【氏名又は名称】 高木 幹夫

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 075994

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

## 【書類名】 明細書

【発明の名称】被検体の検出用チップにおける検出ポイントの形成方法 【特許請求の範囲】

【請求項1】担体の表面に互いに異なる成分を構成成分とする多数の検出ポイントを整列配置してなり、付与される被検体中の特定成分と前記各検出ポイント中の特定の検出ポイントとの特異的関係を判定することにより、前記被検体中の特定成分を検出する検出用チップにおける検出ポイントの形成方法であり、各検出ポイントを前記担体の表面にスポットする手段として、検出ポイントの構成成分を含有するスポット液を噴射する噴射ユニットを1または複数備える複数台の噴射モジュールを採用し、これらの噴射モジュールに対応する複数の担体の表面に対して、前記各噴射モジュールの噴射ユニットから同時にスポット液を噴射して、前記各担体の表面に同時に検出ポイントを形成することを特徴とする被検体の検出用チップにおける検出ポイントの形成方法。

【請求項2】請求項1に記載の検出ポイントの形成方法において、前記各噴射モジュールにおける噴射ユニットの前記各担体の表面に対向する位置は前記各検出ポイントの間隔の整数倍の間隔で設定され、前記各噴射モジュールが前記各担体の表面の上方を順次移動して担体の表面の異なる部位に検出ポイントを順次スポットすることを特徴とする被検体の検出用チップにおける検出ポイントの形成方法。

【請求項3】請求項2に記載の検出ポイントの形成方法において、前記各噴射モジュールが前記各担体の表面の上方を順次移動する間、前記噴射ユニットの前記各担体の表面から外れる部位での噴出状態を、同噴射ユニットの動作状態の良否を判断するための判断手段とすることを特徴とする被検体の検出用チップにおける検出ポイントの形成方法。

【請求項4】請求項1,2または3に記載の検出ポイントの形成方法において、 前記噴射モジュールの噴射ユニットは少なくとも1個で、外部からスポット液を 注入するための注入口と、前記スポット液が注入・充填されるキャビティと、前 記スポット液を吐出するための吐出口が形成され、前記キャビティはセラミック からなり、前記キャビティの少なくとも一側壁に貼着された圧電/電歪素子を備 え、前記キャビティ内で前記スポット液が内部で流動可能に構成され、前記圧電 /電歪素子の駆動により前記キャビティの体積を変化させ、同キャビティ内の前 記スポット液を吐出口を通して一定量吐出して、前記担体の表面に検出ポイント を形成することを特徴とする被検体の検出用チップにおける検出ポイントの形成 方法。

【請求項5】請求項1,2,3または4に記載の検出ポイントの形成方法において、前記各噴射モジュールは、互いに異なる成分の検出ポイントを構成するスポット液を収容する多数の噴射ユニットを備えていることを特徴とする被検体の検出用チップにおける検出ポイントの形成方法。

【請求項6】請求項1,2,3,4または5に記載の検出ポイントの形成方法において、前記検出用チップは、DNA断片を構成成分とする検出ポイントを有するDNAチップ、抗体を構成成分とする検出ポイントを有するバイオチップ、または、プロテインを構成成分とする検出ポイントを有するプロテインチップであることを特徴とする被検体の検出用チップにおける検出ポイントの形成方法。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

## 【発明の属する技術分野】

本発明は、DNAチップ、バイオチップ、プロテインチップ等、被検体の検出 用チップの検出ポイントを形成する形成方法に関する。

[0002]

## 【従来の技術】

検出用チップは、スライドガラス等の担体の表面に、互いに異なる成分を構成 成分とする多数の検出ポイントを整列配置してなるもので、付与される被検体中 の特定成分と各検出ポイント中の特定の検出ポイントとの特異的関係を判定する ことにより、被検体中の特定成分を検出するものである。このような検出用チッ プとしては、具体的には、DNAチップ、バイオチップ、プロテインチップ等を 挙げることができる。

[0003]

これらの検出用チップの構成および機能について、DNAチップを例示して詳

細に説明する。DNAチップは、特定の既知の遺伝子配列が現れているか否かを検査するための発現解析や、遺伝子配列と体質、疾病等との関係を特定するための多様性解析等に利用されるもので、互いに異なるDNA断片を構成成分とする検出ポイントを、数 c m  $^2$  ~十数 c m  $^2$  の大きさの担体の表面に数十個~数万個備えている。

[0004]

当該DNAチップにおいては、担体の表面の各検出ポイントをDNAのターゲットとし、かつ、被検体中のDNAを蛍光色素でラベルしてブローブとするもので、ブローブDNAをターゲットDNAにハイブリダイズさせて、各検出ポイントの蛍光強度を専用の解析装置で測定することにより、ブローブDNAを測定するものである。なお、バイオチップおよびプロテインチップの場合においては、検出ポイントの構成成分を異にするとともに被検体中の被特定成分を異にするが、機能的にはDNAチップに類似するものである。

[0005]

このように、検出用チップにおいては、その担体の表面に、互いに構成成分を 異にする多数の検出ポイントを整列配置されていることが必須不可欠であり、当 該検出用チップの形成においては、互いに構成成分を異にする多数の検出ポイン トを高密度にスポットすることが極めて重要になる。検出ポイントを形成する一 般的な手段としては、スポッターを用いるスポッティング法が採用されている。

[0006]

上記スポッティング法で用いるスポッターは、スポット液を保持して担体表面にスポットを形成するピン等のスポット形成手段と、ピン等のスポット形成手段を×軸、y軸およびz軸方向へ移動する駆動手段を備えた装置で、検出ポイントを構成するスポット液を保持した1または複数のピンを、担体の表面の上方にて×軸方向およびy軸方向に移動させるとともに、設定された移動位置にてz軸方向に移動させてピンの先端を担体の表面に当接し、スポット液を担体の表面の設定された部位にスポットして検出ポイントを形成するものである。

[0007]

すなわち、当該スポッティング法では、スポッティングに際しピンを×軸方向

、 y軸方向、および z 軸方向へ移動させるもので、特に、スポッティング時には 、ピンを z 軸方向(担体の表面に向かう方向)へ移動させてその先端を担体の表 面に的確に当接させる必要がある。

[0008]

## 【発明が解決しようとする課題】

ところで、当該スポッティング法において、そのスポッティングの効率を上げるためは、複数のピンを採用して複数の担体の表面に同時にスポッティングする方法が考えられる。しかしながら、当該スポッティング法においては、スポッティングに際して、ピンをx軸方向、y軸方向、およびz軸方向へ移動させるもので、特に、スポッティング時には、ピンをz軸方向(下方向)へ移動させてその先端を担体の表面に的確に当接する必要があることから、全てのピンのz軸方向への移動およびそれらの動作の同期には、極めて高い精度が要求されることになり、当該スポッティング法では、複数のピンを用いて同時に複数の担体の表面に的確にスポットすることは現状では不可能である。

[0009]

このため、当該スポッティング法では、1回のスポッティングで1個の担体の表面にスポットし、このスポッティングを各担体の表面に循環移動させて1個の担体の表面毎に順次行わざるを得ない。このため、担体の表面に数千個~数万個の検出ポイントを有する検出用チップを大量に形成するには、極めて長時間を要することになって、検出用チップを極めて高価なものとしている。

[0010]

従って、本発明の目的は、検出ポイントを構成する成分を含むスポット液を、 複数の担体に同時にスポットすることを可能として、担体の表面に数千個~数万 個の検出ポイントを有する検出用チップを形成する効率を飛躍的に向上させるこ とにある。

[0011]

## 【課題を解決するための手段】

本発明は、被検体の検出用チップにおける検出ポイントの形成方法に関するもので、特に、担体の表面に互いに異なる成分を構成成分とする多数の検出ポイン

トを整列配置してなり、付与される被検体中の特定成分と前記各検出ポイント中の特定の検出ポイントとの特異的関係を判定することにより、前記被検体中の特定成分を検出する検出用チップを適用の対象とするものである。

## [0012]

しかして、本発明に係る検出ポイントの形成方法においては、各検出ポイントを前記担体の表面にスポットする手段として、検出ポイントの構成成分を含有するスポット液を噴射する噴射ユニットを1または複数備える複数台の噴射モジュールを採用し、これらの噴射モジュールに対応する複数の担体の表面に対して、前記各噴射モジュールの噴射ユニットから同時にスポット液を噴出して、前記各担体の表面に同時に検出ポイントを形成することを特徴とするものである。

## [0013]

本発明に係る検出ポイントの形成方法においては、前記各噴射モジュールにおける噴射ユニットは少なくとも1個で、外部からスポット液を注入するための収入口と、前記スポット液が注入・充填されるキャビティと、前記スポット液を吐出するための吐出口が形成され、前記キャビティはセラミックからなり、同キャビティの少なくとも一側壁に貼着された圧電/電歪素子を備え、前記キャビティ内で前記スポット液が内部で流動可能に構成され、前記圧電/電歪素子の駆動により前記キャビティの体積を変化させ、同キャビティ内の前記スポット液を吐出口を通して一定量吐出して、前記担体の表面に検出ポイントを形成するように構成することができる。

## [0014]

また、本発明に係る検出ポイントの形成方法においては、前記各噴射モジュールが前記各担体の表面上を順次移動する間、前記噴射ユニットの前記各担体の表面から外れる部位での噴出状態を、同噴射ユニットの動作状態の良否を判断するための判断手段とすることができる。

## [0015]

また、本発明に係る検出ポイントの形成方法においては、前記噴射モジュールの噴射ユニットを、少なくとも1個で、外部からスポット液を注入するための注入口と、当該スポット液が注入・充填されるキャビティと、当該スポット液を吐

出する吐出口が形成され、当該キャビティはセラミックからなり、キャビティの少なくとも一側壁に貼着された圧電/電歪素子を備えた構成とし、かつ、前記キャビティを充填されたスポット液が内部で流動可能にする構成として、前記圧電/電歪素子の駆動により前記キャビティの体積を変化させることにより同キャビティ内のスポット液が吐出口を通して一定量吐出して、前記担体の表面に検出ポイントを形成するようにすることができる。

## [0016]

また、本発明に係る検出ポイントの形成方法において、前記各噴射モジュール を、互いに異なる成分の検出ポイントを構成するスポット液を収容する多数の噴 射ユニットを備える構成とすることができる。

#### [0017]

また、本発明に係る検出ポイントの形成方法において、前記検出用チップの対象を、DNA断片を構成成分とする検出ポイントを有するDNAチップ、抗体を構成成分とする検出ポイントを有するバイオチップ、または、プロテインを構成成分とする検出ポイントを有するプロテインチップ等とすることができる。

## [0018]

#### 【発明の作用・効果】

本発明に係る検出ポイントの形成方法においては、検出ポイントをスポットする手段として噴射ユニットを用いる噴射方式の手段を採用して、上記したピン方式のスポッティング法の欠点を解消しているものである。このため、本発明に係る検出ポイントの形成方法では、1または複数の噴射ユニットを備える複数台の噴射モジュールを採用して、これらの噴射モジュールの各噴射ユニットから、同噴射モジュールに対応する数の担体の表面に同時にスポット液を噴射することが可能となり、かかる手段を採用して、担体の表面に数千個~数万個の検出ポイントを有する検出用チップの形成効率を向上させているものである。

#### [0019]

すなわち、本発明に係る検出ポイントの形成方法によれば、1台のスポッター を採用して一度のスポッティングでは1個の担体の表面にしかスポットできない ピン方式等、担体の表面との接触方式のスポッティング法を採用している従来の



検出ポイントの形成方法に比較して、担体の表面に数千個〜数万個の検出ポイントを有する検出用チップを大量に形成する場合の形成時間を大幅に短縮することができて、検出用チップの価格を大幅に低減し得て、検出用チップを廉価に提供することができる。

## [0020]

また、複数の噴射ユニットを所定の位置に配置してなる噴射モジュールを使用 して、複数の担体にスポット液を同時に吐出する方式も好適に採用することがで きる。

### [0021]

本発明に係る検出ポイントの形成方法においては、検出ポイントの形成中、各 噴射モジュールの噴射ユニットは常に使用状態にあって、噴射ユニットの噴射ノ ズル部内のスポット液が乾燥することがないためスポット液の噴射が常に正常に 維持され、設定された検出ポイントを的確に形成することができる。

## [0022]

本発明に係る検出ポイントの形成方法においては、検出ポイントの形成中の各 噴射モジュールの移動回数が少なくてすみ、これにより、噴射モジュールの移動 時の走行風による噴射ユニットの噴射ノズル部先端でのスポット液の乾燥が抑制 されるとともに、各噴射モジュールの移動に伴う噴射ノズル部の振動が抑制される。従って、検出ポイントの形成中、各噴射モジュールの噴射ユニットからのスポット液の噴射が一層正常に維持されて、設定された検出ポイントを的確に形成 することができ、検出用チップの品質を一層向上させることができる。

## [0023]

本発明に係る検出ポイントの形成方法では、各噴射モジュールを各担体の表面上に順次移動してスポット液を噴射する場合、噴射モジュールが担体の表面上から外れる位置に移動することがある。この場合、担体の表面上から外れて位置する噴射モジュールの噴射ユニットからもスポット液を噴射させるようにして、全ての噴射ユニットを使用状態に保持するが、担体の表面上から外れて位置する噴射モジュールの噴射ユニットからのスポット液の噴射状態を、噴射状態の良否を判断するための判断手段とすることができるという利点がある。

## [0024]

本発明に係る検出ポイントの形成方法は、DNA断片を構成成分とする検出ポイントを有するDNAチップ、抗体を構成成分とする検出ポイントを有するバイオチップ、または、プロテインを構成成分とする検出ポイントを有するプロテインチップ等を適用対象とすることができる。これらの検出用チップのうち、特にDNAチップの検出ポイントの形成では、限られた寿命のDNA断片を含有するスポット液を取り扱うために、かかる検、「ントの形成には可能なかぎりの迅速性が要求されることが、、本発明に係る検出ポイントの形成方法は、DNAチップの形成には最適である。

## [0025]

## 【発明の実施の形態】

本発明は、被検体の検出用チップにおける検出ポイントの形成方法であり、各図は検出用チップであるDNAチップにおける検出ポイントを形成する一例を説明するものである。図1は、当該形成方法で採用するスポット液の噴出装置10と、採用する担体であるスライドガラス20(2点鎖線で示す20a~20d)の位置的関係を示している。当該噴射装置10は、本発明の検出ポイントの形成方法を試験的に実施するための試験装置であって、噴射モジュール10aを4台(10a1~10a4)配設して構成されているものであるが、実用装置は、十数台~数十台の噴射モジュール10aを装備させるものである。

#### [0026]

当該噴射装置10は、支持台10b上に4台の噴射モジュール10aが配設されているもので、支持台10bを同一水平面上で、前後方向および/または左右方向(図示各矢印方向)へ間欠的に移動させるための駆動装置10cを備えている。従って、全ての噴射モジュール10aは支持台10bと一体に同一水平面上で、前後方向および/または左右方向へ間欠的に移動可能となっている。

### [0027]

一方、検出ポイントが形成されるスライドガラス20は、噴射装置10が装備 している噴射モジュール10aに対応して4枚採用されるもので、各スライドガ ラス20a,20b,20c,20dは、噴射装置10の下方にて配置されてい

て、噴射モジュール10aに対して上下方向に所定間隔を保持して対向し得る位置関係にある。

[0028]

なお、噴射モジュール $10a(10a1\sim10a4)$  に関する以下の説明では、各噴射モジュール $10a1\sim10a4$ を使い分けて説明する必要がある場合には使い分けて使用するが、各噴射モジュール $10a1\sim10a4$ を使い分けて説明する必要がない場合には一括して噴射モジュール10a2して説明する。また、スライドガラス20(20a,20b,20c,20d)についても、これと同様とする。

[0029]

各噴射モジュール10aは、当該噴射装置10においては、図2に示すように 16個の噴射ユニット10dを備えている。各噴射ユニット10dは、図3に示すように構成されている。噴射ユニット10dは、スポット液を収容するキャビティを有する基体11と、駆動手段12を備えているもので、噴射ユニット10dとしては、本出願人の先願に係る特願平11-301626号出願にて提案しているマイクロピペットを採用している。

[0030]

当該噴射ユニット10dにおいては、基体11はジルコニアセラミックのグリーンシートの積層体を焼成して形成されているもので、閉塞プレート11a、スペーサプレート11bおよびノズルプレート11cからなり、内部にキャビティ13を備えている。キャビティ13には、導入孔15に連通する連通路17を介して、スポット液注入口13aが連通している。また、キャビティ13には吐出口16が連通している。

[0031]

駆動手段12は圧電/電歪素子からなるもで、圧電/電歪層12aと、圧電/電歪層12aを挟んで位置する上部電極12bおよび下部電極12cとにより構成されている。駆動手段12は、その下部電極12c側にて基体11の閉塞プレート11aの表面に貼着されている。当該駆動手段12においては、両電極12b,12c

へ電圧の印加により圧電/電歪層12 a が変形して、キャビティ13 内の容積を減少させる。キャビティ13 内の容積の減少作用のより、キャビティ13 内に収容されているスポット液は、吐出口16を通して所定の速度で所定量が吐出される。

#### [0032]

当該噴射ユニット10dにおいては、キャビティ13内に、DNA断片を包含するスポット液が収容されて、スポット液の所定量を間欠的に吐出させることにより、スライドガラス20の表面にDNAチップの微小な検出ポイントを形成する。当該噴射ユニット10dの大きさは、形成すべき検出ポイントの大きさとの関連で設定されるが、長さが $1\,\mathrm{mm}\sim 5\,\mathrm{mm}$ 、幅0.  $1\,\mathrm{mm}\sim 1\,\mathrm{mm}$ 、厚み0.  $1\,\mathrm{mm}\sim 0$ .  $5\,\mathrm{mm}$ 程度のものである。DNA断片を包含するスポット液は、分子数1~10000程度のDNA断片を、0.  $4\,5\,\mathrm{M}$ 塩化ナトリウムおよび0.  $0\,4\,5\,\mathrm{M}$ クエン酸ナトリウム水溶液からなる緩衝液( $p\,H\,7$ . 0)で分散させて調製された濃度 $1\,\mu\,g\,/\,\mu\,1$ のもので、当該噴射ユニット10dを使用することにより、スポット液を直径百数十 $\mu\,\mathrm{m}$ の液滴で噴射して、数百 $\mu\,\mathrm{m}$ ピッチでスポットすることができる。当該噴射ユニット10dは、モジュールベース14上に起立状態に整列配置されて、噴射モジュール10aが形成されている。

#### [0033]

当該噴射装置10を使用して、各スライドガラス20a, 20b, 20c, 20dの表面に検出ポイントを形成するには、駆動装置10cを作動して支持台10bを同一水平面上にて前後方向および/または左右方向に間欠的に移動して、支持台10bに配設した各噴射モジュール10a1~10a4を、当該噴射装置10の下方に配置した各スライドガラス20a, 20b, 20c, 20dの表面の所定の部位に順次対向させ、各噴射モジュール10a1~10a4の全ての噴射ユニット10dから、対向する各スライドガラス20a, 20b, 20c, 20dの表面の所定の部位に向かって同時にスポット液を噴射して、当該部位に噴射ユニット10dの数に相当する検出ポイントを形成する。

#### [0034]

図4は、検出ポイントを形成する途中にある4枚のスライドガラス20a, 2

0b, 20c, 20dの表面を示し、また、図5はスライドガラス20a, 20b, 20c, 20dの表面の一部を拡大して示している。

## [0035]

図4において、各黒塗り部位 a 1, b 1, c 1, d 1は、各噴射モジュール 1 0 a 1~10 a 4が第1回目に一度に検出ポイントを形成した形成部位である。スライドガラス 2 0 a, 2 0 b, 2 0 c, 2 0 d の黒塗り部位 a 1, b 1, c 1, d 1では、各噴射モジュール 1 0 a 1~10 a 4の全ての噴射ユニット 1 0 d が同時にスポット液を噴出することにより同時に検出ポイントが形成され、同時に形成される検出ポイントの数は、各噴射モジュール 1 0 a 1~10 a 4が有する噴射ユニット 1 0 d の数に相当する。当該噴射装置 1 0 にあっては、各黒塗り部位 a 1, b 1, c 1, d 1での検出ポイントの数はそれぞれ 1 6 個であり、形成される全ての検出ポイントの構成成分は互いに異なるものである。

## [0036]

当該噴射装置10においては、第1回目のスポット液の噴射終了後、例えば図4の図示矢印×1方向へ間欠的に移動されて、各スライドガラス20a,20b,20c,20dの幅寸法だけ移動し、噴射モジュール10a1,10a4をスライドガラス20b,20cの表面上に位置させ、この移動位置にて第2回目のスポット液の噴射を第1回目の噴射と同様に行う。これにより、スライドガラス20bにあっては、図5に示すスポット部位a2にて噴射モジュール10a1からスポット液が噴射されて、スポット部位a1と同一の検出ポイントが形成され、また、スライドガラス20cにあっては、図5に示すスポット部位d2にて噴射モジュール10a4からスポット液が噴射されて、スポット部位d1と同一の検出ポイントが形成される。

## [0037]

 、図5に示すスポット部位 a 3にて噴射モジュール10 a 1からスポット液が噴射されて、スポット部位 a 1と同一の検出ポイントが形成される。

[0038]

当該噴射装置10においては、第3回目のスポット液の噴射終了後、例えば図4の図示矢印×2方向へ間欠的に移動されて、各スライドガラス20a,20b,20c,20dの幅さ寸法だけ移動し、噴射モジュール10a2,10a1をスライドガラス20c,20dの表面上に位置させ、この移動位置にて第4回目のスポット液の噴射を第3回目の噴射と同様に行う。これにより、スライドガラス20cにあっては、図5に示すスポット部位b4にて噴射モジュール10a2からスポット液が噴射されて、スポット部位b1と同一の検出ポイントが形成され、スライドガラス20dにあっては、図5に示すスポット部位a4にて噴射モジュール10a1からスポット液が噴射されて、スポット部位a1と同一の検出ポイントが形成される。

[0039]

当該噴射装置10においては、第4回目のスポット液の噴射終了後、例えば図4の示矢印×3方向へ間欠的に移動されて、各スライドガラス20a,20b,20c,20dの幅さ寸法だけ移動し、噴射モジュール10a2をスライドガラス20dの表面上に位置させ、この移動位置にて第5回目のスポット液の噴射を第4回目の噴射と同様に行う。これにより、スライドガラス20dにあっては、図5に示すスポット部位b5にて噴射モジュール10a2からスポット液が噴射されて、スポット部位b1と同一の検出ポイントが形成される。

[0040]

当該噴射装置10においては、第5回目のスポット液の噴射終了後、例えば図4の図示矢印y2方向へ間欠的に移動されて、各スライドガラス20a,20b,20c,20dの長さ寸法だけ移動し、噴射モジュール10a2,10a3をスライドガラス20a,20dの表面上に位置させ、この移動位置にて第6回目のスポット液の噴射を第5回目の噴射と同様に行う。これにより、スライドガラス20aにあっては、図5に示すスポット部位b6にて噴射モジュール10a2からスポット液が噴射されて、スポット部位b1と同一の検出ポイントが形成され、スポット液が噴射されて、スポット部位b1と同一の検出ポイントが形成され、

スライドガラス20dにあっては、図5に示すスポット部位c6にて噴射モジュール10a3からスポット液が噴射されて、スポット部位c1と同一の検出ポイントが形成される。

## [0041]

## [0042]

当該噴射装置10においては、第7回目のスポット液の噴射終了後、例えば図4の図示矢印×4方向へ間欠的に移動されて、各スライドガラス20a,20b,20c,20dの幅寸法だけ移動し、噴射モジュール10a3,10a4をスライドガラス20b,20aの表面上に位置させ、この移動位置にて第8回目のスポット液の噴射を第7回目の噴射と同様に行う。これにより、スライドガラス20aにあっては、図5に示すスポット部位d8にて噴射モジュール10a4からスポット液が噴射されて、スポット部位d1と同一の検出ポイントが形成され、スライドガラス20bにあっては、図5に示すスポット部位c8にて噴射モジュール10a3からスポット液が噴射されて、スポット部位c1と同一の検出ポイントが形成される。

## [0043]

当該噴射装置10においては、第8回目のスポット液の噴射終了後、例えば図4の図示矢印×1方向へ間欠的に移動されて、各スライドガラス20a,20b,20c,20dの幅寸法だけ移動し、噴射モジュール10a4をスライドガラス20bの表面上に位置させ、この移動位置にて第9回目のスポット液の噴射を第8回目の噴射と同様に行う。これにより、スライドガラス20bにあっては、図5に示すスポット部位d9にて噴射モジュール10a4からスポット液が噴射さ



れて、スポット部位 d 1と同一の検出ポイントが形成される。

## [0044]

当該噴射装置10においては、以上の9回のスポット液の噴射により第1巡の噴射作動を終了する。その後、各噴射ユニット10dを洗浄して、洗浄後の各噴射ユニット10dのそれぞれに設定されたスポット液を注入して、第2巡の噴射作動の準備を完了する。当該噴射装置10は、準備完了後作動を再開し、上記したスポット部位の群とは隣り合う部位の群でのスポット液の噴射を、上記した噴射と同様の順序で行う。

## [0045]

当該検出ポイントの成形方法では、以上の検出ポイントの形成を繰り返し行うことにより、各スライドガラス20a,20b,20c,20dの表面に設定された検出ポイントを設定された数だけ形成し、各スライドガラス20a,20b,20c,20dに対応した数のDNAチップを同時に形成する。

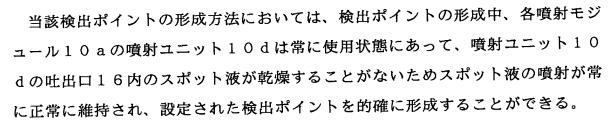
## [0046]

このように、当該検出ポイントの形成方法においては、検出ポイントをスポットする手段として噴射ユニット10dを用いる噴射方式の手段を採用しているため、複数台の噴射モジュール10aを採用して、これらの噴射モジュール10aの各噴射ユニット10dから、同噴射モジュール10aに対応する数のスライドガラス20の表面に同時にスポット液を噴射することを可能として、かかる手段を採用して、数千個~数万個の検出ポイントを有するDNAチップを形成する効率を向上させている。

### [0047]

すなわち、当該検出ポイントの形成方法によれば、一度のスポッティングでは 1個の担体の表面にしかスポットできないピン方式等、担体の表面との接触方式 のスポッティング法を採用している従来の検出ポイントの形成方法に比較して、 表面に数千個~数万個の検出ポイントを有するDNAチップを大量に形成する場 合の形成時間を大幅に短縮することができて、DNAチップを廉価に提供するこ とができる。

### [0048]



## [0049]

また、当該検出ポイントの形成方法においては、検出ポイントの形成中の各項射モジュール10aの移動回数が少なくてすみ、これにより、噴射装置10の移動に伴う走行風による噴射ユニット10dの吐出口16の先端でのスポット液の乾燥が抑制されるとともに、各噴射モジュール10aの移動に伴う吐出口16の振動が抑制される。このため、検出ポイントの成形中、各噴射モジュール10aの噴射ユニット10dからのスポット液の噴射が一層正常に維持されて、設定された検出ポイントを的確に形成することができ、DNAチップの品質を一層向上させることができる。

## [0050]

当該検出ポイントの形成方法では、各噴射モジュール10aを各スライドガラス20の表面上に順次移動してスポット液を噴射する場合、噴射モジュール10aが各スライドガラス20の表面上から外れる位置(図4の2点鎖線で示す位置)に移動する。この場合、各スライドガラス20の表面上から外れて位置する噴射モジュール10aの噴射ユニット10dからもスポット液を噴射させるようにして、全ての噴射ユニット10dを使用状態に維持するが、各スライドガラス20の表面上から外れて位置する噴射モジュール10aの噴射ユニット10dからのスポット液を噴射状態を、噴射状態の良否を判断するための判断手段とすることができる。

## [0051]

なお、噴射モジュール10 a が各スライドガラス20の表面上から外れた位置でスポット液を噴射するスポット部位については、図4に2点鎖線で示しており、噴射モジュール10 a が各スライドガラス20の表面上から外れた位置でスポット液を噴射させること自体は、各スライドガラス20の表面での検出ポイントの形成には直接寄与しないことから、このようなスポット液のスポット部位を極



力低減させることが好ましい。低減手段としては、使用するスライドガラス20の枚数を多くすればよく、これにより、スライドガラス20の枚数に対応して、 検出ポイントの形成に寄与しないスポット部位の比率を減少させることができる

## [0052]

当該検出ポイントの形成方法は、DNAチップを形成する以外に、抗体を構成成分とする検出ポイントを有するバイオチップ、および、プロテインを構成成分とする検出ポイントを有するプロテインチップ等の形成にも適用される。特に、DNAチップの検出ポイントの形成では、限られた寿命のDNA断片を含有するスポット液を取り扱うために、かかる検出ポイントの形成には可能なかぎりの迅速性が要求されることから、DNAチップの形成には当該検出ポイントの形成方法が特に有効である。

## 【図面の簡単な説明】

- 【図1】本発明に係る検出ポイントの形成方法に使用する噴射装置の概略構成図である。
- 【図2】同噴射装置を構成する噴射モジュールの斜視図である。
- 【図3】同噴射モジュールを構成する噴射ユニットの縦断面図である。
- 【図4】当該検出ポイントの形成方法で検出ポイントを形成する各スライドガラスの平面図である。
- 【図5】 同スライドガラスの部分拡大平面図である。

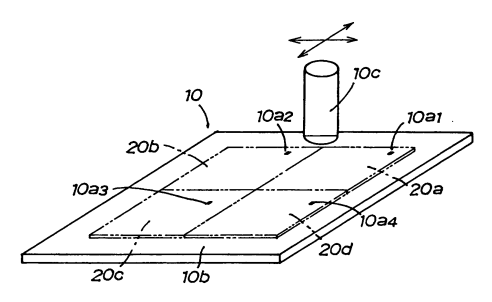
## 【符号の説明】

10…噴出装置、10a(10a1~10a4)…噴射モジュール、10b…支持台、10c…駆動装置、10d…噴射ユニット、11…基体、11a…閉塞プレート、11b…スペーサプレート、11c…ノズルプレート、12…駆動手段、12a…圧電/電歪層、12b, 12c…電極、13…キャビティ、13a…注入口、14…モジュールベース、15…導入孔、16…吐出口、17…連通路、20(20a, 20b, 20c, 20d)…スライドガラス。

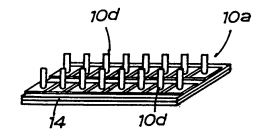


【書類名】 図面

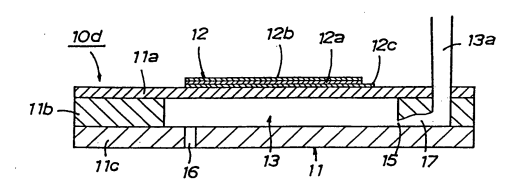
【図1】



【図2】

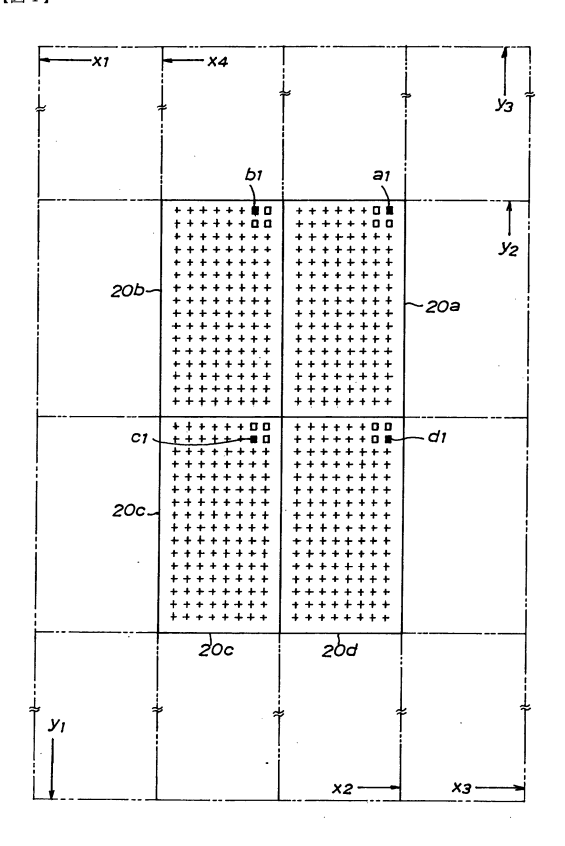


【図3】

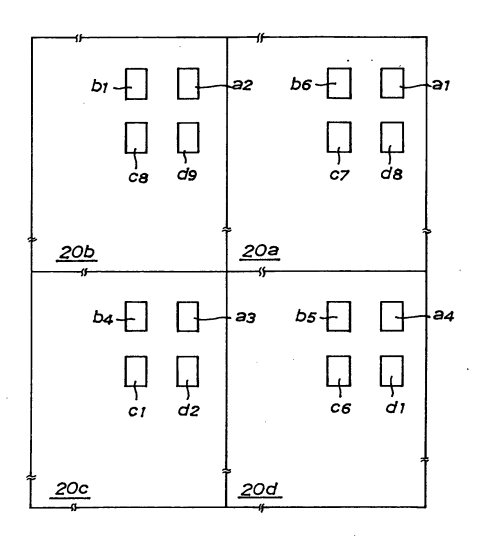




【図4】









【要約】 DNAチップの多数の検出ポイントの形成において、検出ポイントの構成分を含むスポット液を、複数のスライドガラスの表面に同時にスポットする たにより、DNAチップの形成効率を高め、DNAチップを廉価に提供する。 とにより、DNAチップの形成効率を高め、DNAチップを廉価に提供する。 【解決手段】検出ポイントをスライドガラスの表面にスポットする手段として、 検出ポイントの構成成分を含有するスポット液を噴射する多数の噴射ユニット 1 0 dを備える複数台の噴射モジュール 1 0 a を採用し、各噴射モジュール 1 0 a に対応する複数のスライドガラス 2 0 の表面に対して、各噴射モジュール 1 0 a に対応する複数のスライドガラス 2 0 の噴射ユニット 1 0 d から同時にスポット液を噴射して、各スライドガラス 2 0 の表面に同時に検出ポイントを形成するようにして、DNAチップの形成効率を高める。

【選択図】 図1

# 認定・付加情報

特許出願の番号

特願2000-383752

受付番号

50001629414

書類名

特許願

担当官

第五担当上席

0094

作成日

平成12年12月19日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成12年12月18日

【特許出願人】

【識別番号】

000004064

【住所又は居所】

愛知県名古屋市瑞穂区須田町2番56号

【氏名又は名称】

日本碍子株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100088971

【住所又は居所】

愛知県名古屋市中村区椿町15番19号 大正生

命ビル プロスペック特許事務所

【氏名又は名称】

大庭 咲夫

【選任した代理人】

【識別番号】

100115185

【住所又は居所】

愛知県名古屋市中村区椿町15番19号 大正生

命ビル プロスペック特許事務所

【氏名又は名称】

加藤 慎治

【選任した代理人】

【識別番号】

100076842

【住所又は居所】

愛知県名古屋市中区錦1丁目6番17号 オリジ

ン錦 長谷国際特許事務所

【氏名又は名称】

高木 幹夫

# 出願人履歴情報

識別番号

[000004064]

1. 変更年月日

1990年 8月24日

[変更理由]

新規登録

住 所

愛知県名古屋市瑞穂区須田町2番56号

氏 名

日本碍子株式会社